W 1942-03

ACETAL POLYMER COMPOSITION HAVING IMPROVED IMPACT STRENGTH

Patent number:

JP62036451

Also published as:

🔁 US4665126 (A1)

Publication date:

1987-02-17

Inventor:

RAJIYARU EMU KUSUMUGAA; KAARU EI AMONDO

Applicant:

CELANESE CORP

Classification:

- international:

C08L59/02; C08L75/04; C08L59/00; C08L75/00; (IPC1-

7): C08L51/00; C08L59/00; C08L75/04

- european:

C08L59/02

Application number: JP19860185375 19860808 Priority number(s): US19850765014 19850809

Report a data error here

Abstract not available for JP62036451

Abstract of corresponding document: US4665126

The invention relates to acetal polymer molding compositions having improved impact strength and containing lower amounts than the acetal polymer of a thermoplastic polyurethane, e.g. a polyether- or polyester- based polyurethane, and a multiphase composite interpolymer, e.g. comprising an elastomeric acrylic phase onto which is grafted a rigid thermoplastic polymeric phase. The composition is preferably blended at a shear rate of less than about 5000 sec-1.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

19 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 36451

(i)Int Cl.4

識別記号 LMP

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)2月17日

C 08 L 59/00 //(C 08 L 59/00

75:04

ムガー

ーション

51:00)

8016 - 4 J

審査請求 未請求 発明の数 2 (全13頁) 6681 - 41

43発明の名称

改良された衝撃強度を持つアセタールポリマー組成物

到特 願 昭61-185375

29出 願 昭61(1986)8月8日

侵先権主張

❷1985年8月9日 → 1985年8月9日 → 1985年8月9日 → 1985年8月9日 → 1985年8月9日 → 1985年8月9日 → 1985年8日 → 1

(7) \$3 明者

ラジヤル エム クス

アメリカ合衆国ニユージャージー州 リビングストン ガ

ーニツト テラス 16

明者 ⑫発

カール エイ アモン

アメリカ合衆国ニユージャージー州 バークレイ ハイツ

レナプ レーン 121

①出 願 人 セラニーズ コーポレ

アメリカ合衆国ニユーヨーク州 ニユーヨークアベニユー

オブ ザ アメリカズ 1211

20代 理 人

弁理士 斉藤 武彦 外1名

1. [発明の名称]

改良された衝撃強度を持つ アセタール ポリマー 組成 物

2 (特許請求の範囲)

1. 多量のアセタールポリマーおよびアセタールポリマー より少量の熱可塑性ポリウレタンおよび多相複合インター ポリマーより成ることを特徴とする改良された衝撃強度を もつ組成物。

2 上記ポリウレタンが

(i) 4.4'-メチレンピス(フエニルイソシアネート)、

(ii) 約1500乃至約3000の分子盤をもつポリオキシ テトラメチレングリコール、および

(前) 炭素原子2乃至約6をもつ脂肪族直鎖ジオール、ヒド ロキノンのビス(2-ヒドロキシ-エチル)エーテル、

およびレゾルシノールのピス(2-ヒドロキシ-エチル) エーテルより成る群からえらばれた少なくも1のジォー ルエキステンダー、

の反応生成物であり、上記ジォール エキステンダー は反 応混合物中に上記ポリオキシテトラメチレングリコール当 量当り約0.5万至約2.5当量の量で使われ、また上記フェ ニル イソシアネート は 反応混合物中、イソシアネート基 対全ヒドロキシル基比率が約1.0:1.0万至約1.08:1.0 の範囲内である量で使われる特許請求の範囲第1項に記載 の組成物。

- 3. 上記多相複合インターポリマーが
- (A) C1~Ce アルキル アクリレート約75乃至99.8重量
- が、複数の付加重合性反応性基をもちそのすべてが実質 的に同じ反応速度で重合するポリエチレン性不飽和モノ マーである架橋用モノマー0.1万至5重量がおよび複数

| 特開昭 62-36451(2)

の付加重合性反応性基をもまれています。 中の少なくも1が上記 反応性基の少なくも他の1と実質的にちがつた反応速度 で重合するポリエチレン性不飽和モノマーであるグラフト結合用モノマー0.5 乃至5 重量まより成るモノマー系 から重合した第1 弾性相約25 乃至95 重量まおよび (B) 上記弾性相の存在で重合した最終硬質熱可塑性相約

より成る特許請求の範囲第1項に記載の組成物。

75万至5亩舒多

- 4. 全組成物重量を基準として上記熱可塑性ポリウレタンは約4万至30重量多の量でありまた上記多相複合インターポリマーは1万至10重量多の量でありかつ
- (A) C1-C6アルキル アクリレート約75万至99.8 重批 ま、複数の付加重合性反応性基をもちそのすべてが実質 的に同一反応速度で重合するポリエチレン性不飽和モノマーである架橋用モノマー0.1万至5重量ま、および復

第1段階は上記インター ポリマーの約60万至95重量 第を有しまた上記第1段階はプチル アクリレート 95万 至99.8重量が、架橋剤としてのプチレンジアクリレート を0.1万至25重量が、グラフト結合剤としてのアリルメ タクリレート又はジアリル マレエート を0.1万至25重 量が有するモノマー系から重合されまた上記最終段階は約 60万至100重量がのメチル メタクリレート から重合 される特許請求の範囲第3項に記載の組成物。

- 8. 約5000/秒以下のずり速度をもつアセタールポリマーをそれより少量の熱可塑性ポリウレタンおよび多相複合インターポリマーと混合することを特徴とするアセタールポリマーの衝撃強度改良法。
- 9. 上記ポリウレタンが
- (i) 4.4'-メチレンピス (フェニル イソシアネート)、
- (ii) 約1500乃至約3000の分子盘をもつポリオキシ

数の付加重合性反応ををもちその少なくも1が上記反 応性基の少なくも他の1と実質的にちがつた重合速度で 重合するポリエチレン性不飽和モノマーであるグラフト 結合用モノマー0.1万至5重量がより成るモノマー系か ら重合した第1弾性相約25万至95重量が、および (B) 上記弾性相の存在において重合した最終硬質熱可塑性

より成る特許請求の範囲第2項に記載の組成物。

相約75万至5重量多

- 5. 全組成物重量を基準として上記ポリウレタンが約5万至20重量をの量でありまた上記多相複合インターポリマーが約5万至約10重量をの量である特許請求の範囲第4項に配載の組成物。
- 上記ジオール鎖エキステンダーが1.4 ブタンジォールである特許請求の範囲第2項に記載の組成物。
- 7. 上記多相複合インターポリマーは2段階のみより成り、

テトラメチレングリコール、および

- (ii) 炭素原子2乃至約6をもつ脂肪族直鎖ジオール、ヒドロキノンのビス(2-ヒドロキシ-エチル)エーテル、およびレゾルシノールのビス(2-ヒドロキシ-エチル)エーテルより成る群からえらばれた少なくも1のジオールエキステンダー
- の反応生成物である特許請求の範囲第8項に記載の方法。 10. 上記多相複合インターポリマーが
- (A) C₁-C₆アルキル アクリレート約75乃至99.8 重量 ま、複数の付加重合性反応性基をもちそのすべてが実質 的に同じ反応速度で重合するポリエチレン性不飽和モノマーである架橋用モノマー0.1万至5重量をおよび複数 の付加重合性反応性基をもちその少なくも1が上記反応性基の少なくも他の1と契質的にちがつた重合速度で重合するポリエチレン性不飽和モノマーであるグラフト結

合用モノマー 0.5 乃至 5 重量 り成るモノマー系から 重合させた第1弾性相約25乃至95重量を、および (B) 上記弾性相の存在において重合させた最終硬質熱可塑

- 世相約75万至5重量多
- より成る特許請求の範囲第8項に記載の方法。
- 3. (発明の詳細な説明)

本発明は改善された衝撃強度をもつ アセタール ポリマー 一組成物に関する。

本発明の背景

アセタール ポリマー より成る成形用組成物は永年にわたり商業的に使われている。これらは広範な最終用途、例 をばパンパーやイスストルメントパネルの様な自動車用途、 パルプシャワー装置、フラツシュ タンク 部品、蛇口とパイプ接ぎ手の様な水道工事用途、ねじまわし取付具の様な 道具部品および迅速沸とう電気やかん、衣服ハンガーおよ

との混練による衝撃強度向上法を発表している。この特許 は参考のためことに加えておく。

カーターの米国特許第4179,479号は熱可塑性ポリウレタン40万至99%、ポリオキシメチレンでもよい熱可塑性ポリマー1万至60%および加工助剤としてのアクリル系ポリマー0.5万至10%からなるポリマープレンドを発表している。この全記述は参考としてここに加えておく。このプレンドはより均質な溶融物と向上した高温金属レリーズと潤滑性を与えると述べられている。

アセタール ポリマーの 衝撃強度改良に上記ポリマー添加剤が一般に便利であるが、普通の添加剤使用でえられるよりも大きな改良が更に望ましい。アセタールポリマーと混合する添加剤合量を増すことなく衝撃強度を改良できれば特に望ましい。

発明の概要

び描の様な家庭と個と、これに用途がある。

アセタール ポリマーは その広い商業用途に適当である 非常によい物理的特性をもつ。しかしある成形用途、例え ば自動車外部車体部品については、成形した物品に普通の 衝撃強度より高い強度を与える成形用組成物が非常に望ま しいのである。

1984年6月29日出願の米国特許出願符号第625、 954号においてドルガルらはアセタール ポリマー と ある弾性ポリウレタンの混合物より成る改良された衝撃強度 をもつ成形用組成物を発表している。この特許は参考のためことに加えておく。特にこの明細哲は低温、即ちー20 ア又はそれ以下の温度における改良された衝撃強度をもつ 組成物を発表している。

ファーンハムらの米国特許第4.096.202号はポリ(ア ルキレン テレフタレート) の多相複合インター ポリマー

本発明に従がえば アセタール ポリマー の衝撃強度は、
アセタール ポリマー より少量の熱可塑性ポリウレタン
よび架橋した弾性アクリル系第1相とそれにグラフトした
重合した硬質熱可塑性最終相より成る多相複合インターポ
リマーを アセタール ポリマー に混合することによつて改
良される。えられる組成物は意外にも本発明組成物中の2
つの添加剤の合計重量と等しい量の多相複合インターポリ
マー又は熱可塑性ポリウレタンのいづれかを含むアセター
ルポリマーよりもずつと優れた衝撃強度をもつことが判明

アセタール ポリマー は オキシメチレン ホモポリマー、 例えばホルムアルデヒドの又は (例えば米国特許第3.170. 896号に開示のように) アシル化又はエステル化反応に より末端キャップしたへミフォーマル基をもつホルムアル デヒド頭として働らく化合物、例えばトリオキサン、のホ モポリマーでもよい。しかし タール ポリマー はホルムアルデヒド原、例えばトリオキサンの様な環状ホルムアルデヒドポリマーと 0.1 乃至 1 5 モルバーセントの少なくも 2 つの隣接炭素原子をもつ環状エーテルの共重合によつて製造された オキンメチレン コポリマー であることが好ましい。この種のコポリマーはウオーリング 5 の米国特許第3.027,352号に記載されている。このコポリマーは約0.4 乃至 1 5 モルバーセントの - O-R- 単位(但しRは互いに直接結合している小なくも 2 の炭素原子をもつ 2

至約99.9モルパーセントのオキシメチレン(一〇CHs) 単位をもつ少なくも1の鎖をもつと記載できる。好ましい コポリマーはトリオキシとジオキソラン又はエチレンオキ サイドとのコポリマーの様なオキシメチレンとオキシエチ

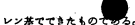
価基でありまた2原子価間の鎖中にある。R基中に置換基

がありらるがこれは不活性である)間に介在する約85万

クロヘキサン・1.4 - ジオール、および 2 - ジメチル・4 - ジメチル・シクロブタン - 1.3 - ジオールのジグリシジルエーテルがあるが、ブタンジオール ジグリシジル エーテルが最も好ましい。2 官能性化合物は例えば全モノマー 重量を基準として 0.1 乃至1 0 多の範囲で使用できる。前記出顕第625,924号に開示された様々のターポリマーを含むターポリマーはこの分野で知られたコポリマー製造と同じ方法を用いて製造できる。

ポリマー領に炭素 - 炭素結合をもつオキシメチレンコポリマーを使つてポリマーをクラークの米国特許第3318 848号かよびオグデンの同第3418280号に配取の 溶融加水分解又は米国特許第3174948号かよび第3 219623号に記載の溶液加水分解を行なつて予め安定 化できる。

例えば米国特許第3103499号および3240753



アセタール ポリマー にはまた例えばホルムアルデヒド 顔として働らく化合物、例えばトリオキサンおよびオキシメチレン コポリマーの 製造に使われる様な頭状エーテル および (又は) 環状アセタールを エチレン ジグリシド、ジグリンジル エーテル および グリシド 2 モルとホルムアルデヒド1 モルの ジエーテル、ジオキサン又はトリオキサン、グリシド 2 モルと炭素原子 2 乃至 8、好ましくは 2 乃至 4 をもつ脂肪族ジオール又は炭素原子 4 乃至 8 をもつ環 脂肪族ジオール1 モルのジエーテルの森を 2 官能性化合物 である第 3 モノマーと反応させて製造されるターポリマー がある。

適当する2官能性化合物の例にはエチレングリコール、
1,4 - ブタン - ジオール、1,3 - プタンジオール、シクロ
ブタン - 1,3 - ジオール、1,2 - ブロバン - ジオール、シ

号に記載のピスフェノール型、エステル型又はヒンダードフェノール型添加剤と酸化防止剤、例えば米国特許第3313767号と3314918号に記載の様な多分酸ノホルムアルデヒド除去剤として働らくアミツン安定剤、核形成剤、UVスクリーンおよび吸収剤、ポリアミド、金腐石酸、ガラス、タルク、白雲母および金質母の様な強化剤および充填材、エチレン・ピニルアセテート(EVA)ポリマーの様な本発明に不可欠なもの以外の重合体物質およびアセタールポリマーと相溶性の齎色顔料、例えばアン染料およびカルシウムサルフアイド・カルシウムセレナイド赤および。マーカシウム。赤の様な赤顔料、フタロシアニンブルーの様な育飲料、クロム オキサイド グリーンの様な燥顔料、チタンオキサイド白の様な白顔料およびカーポンプランクの様な黒顔料を含む種々の他の添加剤もこの分野でよく知られたとおりアセタールポリマー組成物に含ま

せることができる。

熱可塑性ポリウレタンはこの分野で使われ一般に知られているものでよい。

本発明に有用な好ましい熱可塑性ポリウレタンはジインシアネート、ポリエステル又はポリエーテル、と鎖伸長剤とから製造されたものがある。この熱可塑性ポリウレタンは実質的に線状でありまた熱可塑性加工特性を保つものである。

本発明の成形用組成物に使われるポリエーテル系ポリウ レタンの好ましい種類は

- (i) 4,4'-メチレンピス(フエニル イソシアネート)、
- (ii) 約1500乃至約3000の分子量をもつポリオキシテトラメチレン グリコール、および
- (ii) 炭素原子2乃至約6をもつ脂肪族直鎖シオール、ヒドロキノンのピス(2-ヒドロキシ・エチル)エーテル、

* 炭素原子2乃至約6をもつ脂肪族直鎖ジオール *とは式 HO(CH₂)_nOH(但しnは2乃至約6とする)をもち OH 基を分けている脂肪族鎖に分岐がないジオールを意味する。これらにはエチレングリコール、1,3 - ブロバンジオール、1,4 - ブタンジオール、1,5 - ベンタンジオール および1,6 - ヘキサンジオールがある。

好ましいジオールエキステンダーは 1.4 - ブタンジオール、 1.6 - ヘキサンジオールおよびヒドロキノンのピス (2 - ヒドロキシ - エチル) エーテルであり、 1.4 - ブタンジオールが最も好ましい。

ポリウレタン反応媒質に使われるポリオキシテトラメチレングリコールとジオールエキステンダーの比率はグリコール当量当りジオールエキステンダー約0.5 乃至約2.5 当量である。当量比は約1 乃至約2 がよい。ポリオキシテトラメチレングリコールが約2000の分子量をもつ場合、

レゾルシノールの (2-ヒドロキシ・エチル)エーテルより成る群からえらばれたジオールエキステンダー およびとの様なエキステンダー2叉はそれ以上の混合物の反応生成物である。

この種のポリエーテル系のポリウレタンは前記米国出願 番号第625,954号に開示されている。

ボリオキシテトラメチレングリコールは約2000万至約2900の分子量をもつとよい。本発明で使うポリオキシテトラメチレン グリコールの 分子量は数平均分子量である。上記の分子量範囲内のポリオキシテトラメチレングリコールを使う他により低い又はより高い分子量をもつポリオキシ テトラメチレン グリコールを他の分子量のポリオキシテトラメチレン グリコール と混合することも本発明の範囲内であるので、 最終プレンドの分子量は上記符的分子量範囲内にあるのである。

また特にジオールが脂肪族直鎖ジオールである場合との比率はグリコール当量当りジオールエキステンダー約1.2万至約1.6当量であると最もよい。ヒドロキノン又はレゾルシノールエキスデンダーを用いた場合当量比は上記の好ましい範囲より低くてよく、例えばグリコール当量当り伸長剤約0.5当量位低くてよい。

前配ポリエーテル系のポリウレタン製造用の反応方法に係らず、ヒドロキシル成分(即ちポリオキシテトラメチレングリコールとジオールエキスデンダー)とジイソシアネートはイソシアネート当量又は基対ヒドロキシル当量又は基(グリコール ブラス ジオール エキステンダー) の全体比が約1:1万至約1.08:1、好ましくは約1.02:1.0万至約1.07:1.0の範囲内である様に使われる。イソシアネート(NCO)基対全ヒドロキシル(OH) 基の最も好ましい比は約1.03:1.0万至約1.06:1.0であ

本明細むと特許請求の範囲におけるポリウレタン製造に 関し使われる当量は反応体のヒドロキシルとイソシアネー ト基に基づいている。

本発明のアセタールポリマー成形用組成物に使用する特に好ましいポリエーテル系の熱可塑性ポリウレタンは分子 歯約2000をもつポリオキシテトラメチレングリコール
1.0当量を1.4・ブタンジオール 1.5当量および4.4'-メ
チレンピス(フエニルイソシアネート) 263当量と反応させて製造される。このポリウレタンは アップ・ジョン社から商品名。ペレタンX0157-75A。で市販されており、シンシナチ ミラクロン ケミカルズ社の商品名。アドヴアワックス280。で市販されているNN'・ビスステアルアミド(潤 精剤) 0.25 重量をおよびチバ・ガイギー社の商品名。イルガノックス1010。として市販されているテトラキス

ブレポリマーに変えておく方法がある。一段法は本発明の 熱可塑性ポリエーテル系ポリウレタン製造の好ましい方法 である。最も好ましい態様においてポリウレタンは米国特 許第 3,6 4 2 9 6 4 号に記載の様な連続一段法によつて製 造される。

一段法(連続一段法を含む)では反応体はどんな順序でもよい混合される。ポリオキシテトラメチレングリコールと ジオール エキステンダーを予め混合し単一成分として 反応 牧に加えるとよく、他の主成分はジイソシアネート (又は使う場合準プレポリマー)である。反応体の混合と 反応はこの分野に普通のどんな方法や装置によつてもできる。個々の成分又は反応体は普通の方法を用いて、例えば ペンセン、トルエン等を用いる共沸蒸留によつて、又は使用圧力における水の沸点以上の温度で放圧のもとで加熱して、外部からの水分の存在を契慎的になくするとよい。当

(メチレン・3・(3) ジー tert - ブチル・7'-ヒドロキシフェニル) プロピオネート)メタン (酸化防止剤)
0.25 重量を混合される。添加剤の重量をはポリウレタン反応体の全重量基準である。

本発明に使用しうるポリエーテル系ポリウレタンは熱可 塑性ポリウレタンの合成に普通使われる方法で製造できる。 との方法の例は米国特許第3493634号、第4169、 196号、第4202957号、および第3642964 号に配載されている。との方法にはすべての反応体を同時 に加える一段法と第1工程でインシアネートをポリオキシ テトラメチレングリコールと反応させて生成したインシア ネート末端をもつブレポリマーを次にジオールエキステン ダーと反応させるブレポリマー法がある。一般法にまたポ リウレタン生成反応を行なう前グリコールの極少量(当量 基準約109以下)と反応させてジインシアネートを準-

業者はよく知つているとおり水はジイソシアネートとのポリウレタン反応およびえられるポリウレタンを妨げる。故 に水分は低い程望ましく、一般に全反応体の 0.1 重量を以 下、好ましくは 0.0 5 重量を又はそれ以下が好ましい。

一段パッチ法において加熱したヒドロキシル成分は単独で又は他のものと共にいづれかによつてポリウレタン反応のおころ前残留水分、含まれている空気又は他ガス泡を除去するため脱気するとよい。この脱気は各成分が泡を発生しない様な圧力に下げて好ましく行なえる。一般にこの脱気は約85万至約110℃において約1万至約3時間行なう。脱気中ヒドロキシル成分を撹拌するとよい。脱気したヒドロキシル成分は次いで約60℃のジイソシアネート(又は使用した場合準プレポリマー)と混合される。えられた脱気混合物は撹拌しながら反応させられて熱可塑性ポリウレタンとなる。ポリウレタン反応は発熱反応である。

反応温度は一般に約80万。 ある。

えられたポリウレタンは次いで適当な金型又は押出装置 に移され約20万至約115℃の温度で硬化させられる。 硬化時間は硬化温度と特定組成によつて変る。必要な時間 は実験で決定できる。一般に本発明のポリエーテル系のポ リウレタンは一段パッチ法を用いた場合約100℃におい て約1時間また約20万至約23℃において24時間で硬 化できる。

本発明のポリウレタン組成物製造に使り反応混合物に触 媒を加えることは時には好ましいが本質的なことではない。 イソシアネートと反応性水素含有化合物の反応を接触する にこの分野で普通に使われるどんな触媒もこの目的に使用 できる。例えばサウンダーらのニューヨーク市インターサ イエンス社の1963年 Polyurethanes, Chemistry

N', N'-テトラメチル - 1,3 - ブタンジアミン、N,N -ジメ チルエタノールアミン、N,N -ジエチルエタノールアミン、 等がある。触媒使用骨は一般にポリウレタン反応体の全重 是基準として約0.002万至約2.0重量をである。

ポリエーテル系の熱可塑性ポリウレタンが余り好ましくないプレポリマー法で製造されるとき、ジイソシアネートとポリオキシテトラメチレングリコール(全体又は一部)は必要ならばイソシアネート末端をもつプレポリマーを生成する予偏段階で上配触媒の存在で反応させられる。このプレポリマー製造に使われるジイソシアネートとグリコールの割合は上配の範囲を成す。ジイソシアネートとグリコールはプレポリマー生成が行なわれる前上配方法を用いて外部水分の存在を実質的になくされる。プレポリマー製造は普通の方法により窒素ガスの様な不活性ガスのもとで約70万至約130℃の温度で行なわれる。かく生成された

1部228-232ページ:プリ and Fechnology テインらの J, Applied Polymer Science, 4、 207-211(196)を参照されたい。この触媒には ピスマス、鉛、錫、鉄、アンチモン、ウラン、カドミウム、 コパルト、トリウム、アルミニウム、水銀、亜鉛、ニツケ ル、セリウム、モリプデン、パナジウム、銅、マンガン、 およびジルコニウムの有機と無機酸塩および有機金属誘導 体並びにホスフインと第3級有機アミンがある。代表的な 有機鯣触媒はスタナス オクトエート、スタナス オレエー ト、ジプチルチンジオクトエート、ジプチルチンジルアレ ート等である。代表的第3級有機アミン触媒はトリエチル アミン、トリエチレンジアミン、N,N,N',N'- テトラメチ ルーエチレンジアミン、N,N,N',N'-テトラエチルエチレ ンジアミン、N-メチル-モルフオリン、N-エチル-モ ルフオリン、N,N,N',N'-テトラメチルグアニジン、N,N,

プレポリマーは次いで望む時にエキスデンタージオール (および第1段階でジイソシアネートと反応しなかつたポリオキシテトラメチレングリコールがあればそのバランス)と反応させて本発明の弾性ポリウレタンを生成する。この 反応は一段法について上記した反応温度の範囲内で好適に 行なわれる。一般にプレポリマーとジオールエキステンダー (好ましくは上記のとおり脱気した)は上記一段法のと おり混合され必要温度範囲内に加熱された後適当金型、押出機等に移されかつ硬化される。

本発明に使われるポリエーテル系の熱可塑性ポリウレタンは約-40で以下、好ましくは約-60で以下のクラッシューベルグ係数(Tf)を特徴とする。ポリウレタンのTg (ガラス転移温度)は本質的に同一温度である。ポリエーテル系のポリウレタンは例えば95A又はそれ以下のショフーA硬度と100,000以上の重量平均分子数をもつ。

(i) 4.4'-メチレンピス(フエニル イソシアネート);

- (ii) アンピン酸と少なくも1の第1ヒドロキシル基をもつグリコールのポリエステル;および
- (面) ジオール鎖エキステンダー、

の反応生成物である。

ポリエステル系のポリウレタンの前記種類は例えば米国 特許第4,179,479,号に開示されている。この特許は参 考として本明細書に加えておく。

この種のポリウレタンのポリエステル先駆物質の製造に はアンピン酸を遊当な少なくも1の第1ヒドロキシル基を もつグリコール又はその混合物と縮合させるのである。酸 他約0.5万至約20となつたとき縮合を中止させる。反応 中に生成した水は同時に又はあとで除去して最終水分量約

なジオール鎖エキステンダーはみな使用できる。例えばエ チレン クリコール、プロピレン クリコール、プチレング リコール、1.4 - ブタンジオール、プテンジオール、プチ ンジオール、キシレン クリコール、アミレン クリコール、 1.4 - フエニレン・ピス・(ヒドロキシ エチル エーテル)、 1.3 - フエニレン・ピス・(ヒドロキンエチル エーテル)、 ピス・(ヒドロキシ・メチル・シクロへキサン)、ヘキサ ンジオール、チオジグリコール等がある。

本発明に使用しうる熱可塑性ポリエステル系のポリウレタンは例えば米国特許第3,214,411号および第4,179,479号に開示された方法で製造できる。この1の方法でポリエステル、ジイソシアネートおよび類伸長剤(エキステンダー)を別々に約60万至約135℃の温度に加熱した後ポリエステルと鎖エキステンダーを実質的に同時にジイソシアネートと混合する。好ましい思様ではそれぞれ予

0.01万至約0.02 x せしくは約0.01万至0.05 x とする。

適当なグリコール、例えばエチレングリコール、プロピレン グリコール、プチレン グリコール、ヘキサンジオール、ビス-(ヒドロキシメチルシクロヘキサン)、1,4-ブタンジオール、エチレン グリコール、22-ジメチル ブロピレン グリコール、1,3-ブロピレン グリコール等がアジピン酸との反応に使用できる。グリコールの他に約1季までの少量の3価アルコール、例えばトリメチロールブロバン、グリセリン、ヘキサントリオール等がグリコールと共に使用できる。えられるヒドロキシル ポリエステルは少なくも約600の分子量、約25乃至約190、好きしくは約40乃至約60の水酸基価、約0.5乃至約2の酸価かよび0.01乃至約0.2%の含水量をもつ。

イソシアネート基と反応する活性水素含有基をもつ適当

め加熱しておいた鎖エキステンダーとポリエステルを先づ 混合した後その混合物を加熱したジインシアネートと混合 する。この方法はエキステンダーとポリエステルがジイン シアテート添加前に反応しないしまたジインシアネートと の迅速混合ができるという理由で好ましい。ポリエステル、 鎖エキステンダーおよびジインシアネートの混合は3成分 を短時間でよく混合できる様な攪拌機付きの様を混合機を 用いて好ましく行なうことができる。物質が余りに粘くな り初めたならば温度を下げるか又はポリエステル100重 量部基準約0.001万至約0.050重量部の少量のくえん 酸等を加えて反応速度を下げるかいづれかを行なうことが 好ましい。もちろ人反応速度増加のため米国特許第2620、 516号、第2621,166号および第2729,618号 に配載のとおりの第3アミンなどの様な適当な触媒を反応 混合物に添加できる。混合完了後反応混合物を約60で乃 至約135℃の温度に保たれた。面上に又は台又はコンベヤー上に導いて板状に固める。それはなお熱可塑性をもち容易にとり出して望む粒径に粉砕できる。容易に物質を高熱板、台、コンベヤーその他の表面から取出すことができるため、一体よりも数片で出せる様板又は他の物理的形態をまだその軟らかなりち切断し又は割れ目を入れてもよい。物質が硬くなると工業的に知られた粉砕機、切断機などによつて容易に小さくできるが、切断はむつかしくなるから反応混合物がまだ軟らかなりちにこの切断又は割れ目を入れるとはりまくできる。

反応混合物が反応して切断、破砕又は粉砕に適する硬生 成物となつた後それは室温に冷却される。この物質は次い で数週間貯えられるか又はアセタール ポリマー および多 相複合インター ポリマー と 直ちに混合して本発明の組成 物を生成するかいづれかである。本発明に便利なポリウレ

ーは約75万至99.8重最多のC1-C1アルギル アクリレート、0.1万至0.5重量多の架橋用モノマーおよび0.1万至5重量多のグラフト結合用モノマーより成るモノマー組成物の重合により製造された約10℃以下のTgをもつアクリル系ゴムコアーである。この種のポリマー用の好ましいアルギルアクリレートはプチルアクリレートである。

架橋用モノマーはすべて実質的に同じ反応速度で重合する多数の付加重合性反応性基をもつポリエチレン性不飽和モノマーである。適当な架橋用モノマーにはブチレンジアクリレートおよび ブチレン ジメタクリレート、トリメチロールブロパントリメタクリレート等の様なポリオールのポリアクリル系又はメタクリル系エステル;ジーおよびトリービニル ペンセン、ビニル アクリレート および メタクリレートがある。好ましい架橋用モノマーはブチレンジアクリレートである。

タンはショアー硬度 STM D2240) において A **
スケールで約70と ** D ** スケールで60の間であれば最もよい。

必要ならば本発明の熱可塑性ポリウレタンは製造の適当 段階においてまたアセタールポリマー又は多相複合インターポリマーと混合する前にそれに顔料、増量剤、潤滑剤、 安定剤、酸化防止剤、着色剤、難燃剤などの様な弾性ポリウレタンと共に普通使われる添加剤を加えることができる。 多相複合インターポリマーは約25乃至95重量多の第 1弾性相と約75乃至5重量多の最終硬(final rigie) 熱可塑性相より成る。1又は2以上の中間相は任意である。 例えば約70万至100重量多重合した中段階のスチレン を加えてもよい。

種々の架橋した弾性ポリマーが多相複合インターポリマーの第1段階として使われる。適当な1の第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーの第1段階ポリマーがある。

グラフト結合用モノマーは多数の付加重合性反応性基をもち少くもその1は上記基の少なくも他の1と実質的にちがつた重合速度で重合する様なポリエチレン性不飽和モノマーである。グラフト結合用モノマーの作用は弾性相にかいて、特に重合の後半段階で、またしたがつて弾性粒子の表面で又はその近くで弾性相に不飽和の残留量を与えるととにある。硬い熱可塑性相があとでエラストマー表面で重合するときはグラフト結合用モノマーにより助けられた残留不飽和付加重合性反応性基はあとの反応に関係するので硬質相の少なくも1部はエラストマー表面に化学的に結合する。有効なグラフト結合用モノマーの間にはエチレン性不飽和取のアリルエステル、例えばアリルアクリレート、アリル酸マレエート、アリル酸フマレートおよびアリル酸イタコネートの様なアリル基含有モノマーがある。次に好ましいものは重合性不飽和をもたないポリカルポン酸のジ

アリルエステルである。好ましい はアリルメタクリレートおよびジアリルマレエートである。

第1段ポリマーの他の適当機は例えば約50万至85重 量多のプタジエン、約5万至約25重量多のスチレンおよ び約10万至30重量多のメチルメタクリレートより成る モノマー混合物の重合により製造された。MBS。ポリマ 一である。プタジエン重合の性質によりこのポリマーは弾 性をえてそれを保つためこの分野でよく知られた方法によ りポリマーを容易に架隔され易くする残留不飽和をもつ。 架橋後でさえこのポリマーは前記したとおりそれをグラフ ト結合させて坡終硬質熱可塑性相にすることができる残ら かの不飽和をまだもつ。

対終段階は全 Tg が少なくも20℃である限りC1-C16
アルキルメタクリレート、スチレン、アクリロニトリル、
アリル アクリレート、アリル メタクリレート、ジアリル

市販品である。

熱可塑性ポリウレタンと多相複合インターポリマーはこの分野の知識ある者には知られた普通の方法でアセタールポリマーと緊密混合しポリマーマトリックス全体に粒子の実質的均一分散をさせることができる。混合又は配合において使用したずり速度(シエア レート)は 5000/秒以下とするべきである。好ましい混合方法は約190万至200℃においてジョンソン22インチ単一スクリユー押出機を使用してできる。この押出機のずり速度範囲は約0~3000/秒である。高勢断混合は多相インターポリマーの球形粒子構造を破壊しまた盆む衝撃改良と加工性がえられないのでこの方法に有害であるとわかつている。

最終成型用組成物中の熱可塑性ポリウレタンと多相複合 インターポリマーの量はそれらがアセタールポリマー量よ りも少ない限り巾広く変えりる。例えば組成物はその重量 メタクリレート等より をノマー系から重合できる。最 終段階をノマー系は少なくも50重量まがC1-C4 アルキ ルアクリレートであるとよい。最終段階ポリマーがポリオ キンメチレンを分解し易い部分、例えば酸部分を含まない と更に好ましい。

根も好ましいインターポリマーは2段階のみをもつ。第
1段階インターポリマー約60万至90重量をは95万至
99.8重量をのプチルアクリレート、架橋剤として0.1万
至25重量をのプチレンジアクリレートおよびグラフト結合用モノマーとして0.1万至25重量をのアリルメタクリレート又はジアリルマレエートより成るモノマー系から重合させられる。最終段階インターポリマーは約5万至40
重量をのメチルメタクリレートから重合させられる。最も好ましい多相複合インターポリマーはこの型のもので、アクリロイドKM-330といわれローム アンド ハース社

を基準としてアセタールポリマー約60万至95重量が、 好ましくは約70万至90重量が、熱可塑性ポリウレタン 約4万至30重量が、好ましくは約5万至20重量が;お よび多相複合インターポリマー約1万至10重量が、好ま しくは約5万至10重量がより成るものでよい。

本発明の組成物はアセタールポリマーに適当すると知られたすべての成形用途に使用できる。しかし組成物は特に高価撃強度が重要なもの、例えばパンパーの様な外部自動車部品、他部品としばしば接触するギャの様な機械部品、道具箱などの用途に特に好ましい。

次の実施例は更に本発明を例証するものである。

対照実施例A

本実施例はアセタールポリマーの衝撃強度を向上させる 添加物をなにも含まない典形的なアセタールポリマーの衝 撃強度を示すものである。 反復単位-OCH₂-基約9 まとコモノマー単位約
2 重量をもつトリオキサン・エチレン オキサイド コポリマーである アセタール ポリマーを 式 -OCH₂CH₂-をもつエチレン オキサイド から生成した。本明細書に前記したとおりまたウォーリングらの前記米国特許第3,027,352号に更に詳記されているとおりアセタールポリマーを製造しポリマー鎖末端を加水分解し安定化した。

アセタール ポリマー は 約75 多の結晶化度、約35,000 の数平均分子量、約1.3の固有粘度(I.V. アルフアピネ ン2重量多を含む p - クロロフエノール中 0.1 重量多溶液 とし60 Cで測定)、165 Cの融点、および10分当り 約25 9のメルト インデックス(ASTM D1238 -82による)をもつていた。

アセタール ポリマー はまた安定剤パッケージとして商 品名イルガノックス 2 5 9 として チパ ガイギー社市販の

に熱可塑性ポリウレタンの標準最添加による衝撃強度への 影響を示すものである。

使用した アセタール ポリマー は対照実施例 A の組成物であり、また熱可塑性ポリウレタンは分子量約2000をもつポリオキシ テトラメチレン グリコール1当量をシンシナチ ミラクロン ケミカル社からアドヴアワックス280の名で市販されている N, N'-エチレン ピスステアル アミド (滑剤)0.25 重量まと チパ ガイギー社からイルガノックス1010の名で市販のテトラキス [メチレン 3-(3'5'-ジーセーブチルー4'-ヒドロキンフエニル)プロピオネート] メタン (酸化防止剤)0.25 重量まを混合した1.5 当量の1,4-ブタンジオールおよび263 当量の4.4'-メチレンピス (フエニル イソシアネート)と 反応させて製造したポリエーテル系のポリウレタンであつた。添加剤の重量をはポリウレタン反応体の全重量を基準とし

酸化防止剤1.6 - メチレン ビス - (3'5'-ジーも
- プチル - 4'-ヒドロキシヒドロシンナメート 0.5 重量 5、
熱安定剤シアノグアニジン 0.1 重量 5 および商品名 アクラ
ワックス C として グリコ ケミカル社 市販の金型滑剤 N N'
- エチレン ビスステアルアミド 0.2 重量 5 も含んでいた。
この アセタール ポリマー 組成物はセラニーズ社からセル
コンM 2 5 - 0 4 の名で市販されている。

アセタール ポリマー 組成物は全体390下の温度、395下のノズル温度および10,000-13,000 psig の注入圧で操作する8オンスリード射出成形機を用いて2×18インチの板に成形した。この板は標準ガードナー衝撃試験器を用いたガードナー衝撃強度が12インチ・ポンドであつた。

対照実施例B

本実施例は対照実施例Aの アセタール ポリマー 組成物

ている。このポリウレタン組成物の例は アップジョン カンパニーからペレタンXO157-75Aの名で市販されている。

対照实施例C

本 実施例は対照実施例 Aのアセタールポリマー組成物に 多相複合インターポリマーの標準量添加による衝撃強度へ の影響を示すものである。

使用したアセタールポリマーは対照実施例Aの組成物で

であつた。多相複合インターボーは米国特許第4,096,202号によつて製造されローム アンド ハース社からアクリロイドKM-330の名でえられた粒径10万至100ミクロンをもつものであつた。

対照実施例Bの方法によつて行なつた但し組成物はポリウレタンの代りに全組成物重量を基準に10重量多の多相複合インターポリマーを含んでいた。組成物のガードナー衡撃強度は120インチ・ポンドであつた。

実施例 1

本実施例は本発明のもとで熱可塑性ポリウレタンと多相 複合 インター ポリマー の両方を加えることによつて2添 加物合計量に等しい各添加物を単独に加えてえられる衝撃 強度の改良に比べて予期しない改良がえられる本発明の組 成物を示している。

対照実施例BとCの方法を行なつた、但し組成物が最終

アセタール ポリマー は エチレン オキサイド / トリオキサン/ブタンジオール ジグリンジル エーテルそれぞれを約20重費が、97.95重量がおよび0.05重量が含み、不安定末端基を除去するためこの分野で知られた方法で加水分解し、また酸化防止剤として、イルガノックス259。0.5重量がと熱安定剤としてシアノグアニジン0.1重量がを加えた成形性ターポリマーであつた。

対照実施例Aの方法によるポリマー組成物のガードナー 衝撃強さは30インチ・ポンドであつた。

対照吳施例卫

本実施例は対照実施例Dの アセタール ポリマー 組成物 に模準量の熱可塑性ポリウレタン添加の衝撃強度への影響を示すものである。

対無実施例Bの方法を同じポリウレタンと対照実施例D のアセタール組成物を用いて行なつた。組成物のガードナ 的に対照実施例Aに設定しております。 対照実施例Bに記載の熱可塑性ポリウレタン 5 重量をおよび対照実施例C記載の多相複合インターポリマー5 重量をより成る様に対照実施例B組成物 5 0 重量を と対照実施例C 5 0 重量を を混合して組成物を製造した。 組成物のガードナー衝撃強度は 1 4 4 であつた。

実施例1の結果を対照実施例A、BおよびCの結果と比較すれば上記熱可塑性ポリウレタン又は多相複合インターポリマーを使用するとアセタールポリマーの実質的衝撃強度改良となるが、添加物を各々別個に用いた量と同じ2添加物合計量(この場合全組成物の10重量を1を用いると更に大きな改良がえられることがわかる。

対照実施例D

本実施例は衝撃強度改良のための添加剤を全く加えない 他のアセタールポリマーの衝撃強度を示している。

一衝撃強度は30インチ・ポンドであつた。

対照実施例F

本実施例は対照実施例Dの アセタール ポリマー 組成物 に多相複合インターポリマーの標準量添加の衝撃強度への 影響を示すものである。

対照実施例Cの方法を同じ多相複合 インター ポリマー と対照実施例Dの アセタール ポリマー を用いて行なつた。 組成物のガードナー衝撃強度は30インチ・ポンドであつ た。

実施例 2

本実施例は対照実施例Dの アセタール ポリマーを 含む 本発明組成物を示し、熱可塑性ポリウレタンと多相複合インターポリマーの両方添加のこのポリマーの衝撃強度への 影響をこれらの添加ポリマーの各々を単独添加した場合に 比べて示している。

最終組成物が熱可塑性ポリ ンと多相複合インター ポリマーを各5重量を含む様に対照実施例Eの組成物50 重量多と対照実施例F50重量多を用いて実施例1の方法 を行なつた。この組成物のガードナー衝撃値は90インチ・ ポンドであつた。

実施例2と対照実施例D、EおよびFの結果の比較はポ リウレタンと多相複合インターポリマーの添加は対照実施 例Dの非変性アセタールポリマー組成物衝撃強度の 3 倍増 加となつたが、アセタールポリマーの衝撃強度向上を目的 とした添加物含量を同じとする様とれら添加物両方を使用 すれば予想しなかつたのに個々の弥加物単独使用でえられ る高衝撃強度の更に3倍の強度となつたことを示している。 奥施例1と2のポリエーテル主体のポリウレタンをモー ペイ ケミカル 社の 商品" デキシン591AR "として市 販のポリエステル主体のポリウレタンに代えまたポリ(エ

アジペート)を 4.4'-メチレン ピス (フエニル イソシアネート) と鎖エキステンダー と して1.4 - プタンジオールと反応させてえた場合同様の結 果がえられている。

本発明組成物は衝撃強度改良のほかにまた優秀な密着線 強度、紫外線と化学的抵抗性および加工性をもつのである。

特許出願人

代 理 人

弁 理 士

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.